

עלון לצרכן לפי תקנות הרוקחים (תכשירים) התשמ"ו - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

לנלידומיד תרו 5 מ"ג	לנלידומיד תרו 2.5 מ"ג
לנלידומיד תרו 10 מ"ג	לנלידומיד תרו 7.5 מ"ג
לנלידומיד תרו 20 מ"ג	לנלידומיד תרו 15 מ"ג
	לנלידומיד תרו 25 מ"ג
	כמוסות

חומר פעיל:

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 2.5 מ"ג מכילה לנלידומיד 2.5 מ"ג (lenalidomide 2.5 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 5 מ"ג מכילה לנלידומיד 5 מ"ג (lenalidomide 5 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 7.5 מ"ג מכילה לנלידומיד 7.5 מ"ג (lenalidomide 7.5 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 10 מ"ג מכילה לנלידומיד 10 מ"ג (lenalidomide 10 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 15 מ"ג מכילה לנלידומיד 15 מ"ג (lenalidomide 15 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 20 מ"ג מכילה לנלידומיד 20 מ"ג (lenalidomide 20 mg)

כל כמוסה של לנלידומיד תרו 25 מ"ג מכילה לנלידומיד 25 מ"ג (lenalidomide 25 mg)

חומרים בלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר: ראה פרק 2 סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" ופרק 6 - "מידע נוסף".

קרא בעיון את העלון עד סופו בטרם תשתמש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.

תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה.

בנוסף לעלון, לתכשיר לנלידומיד תרו קיימת חוברת מידע למטופל. חוברת זו מכילה מידע בטיחותי חשוב, שעליך לדעת, לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול בלנלידומיד תרו ולפעול על פיו. החוברת מתמקדת בסיכון למומים בעובר. יש לעיין בחוברת למטופל ובעלון לצרכן בטרם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמור את החוברת לעיון נוסף במידת הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

לנלידומיד תרו משמשת לטיפול בחולים בוגרים עבור:

- מיאלומה נפוצה (MM)
- תסמונת מיאלודיספלסטית (MDS) myelodysplastic syndrome
- לימפומת תאי מעטפת (MCL) mantle cell lymphoma
- לימפומה פוליקולרית (FL) follicular lymphoma

לנלידומיד תרו 7.5 מ"ג אינה מותווית לטיפול בתסמונת מיאלודיספלסטית.

קבוצה תרפויטית: תרופות המשפיעות על פעילותה של מערכת החיסון.

כיכד לנלידומיד תרו פועלת

לנלידומיד תרו פועלת באמצעות השפעה על מערכת החיסון של הגוף ותקיפה ישירה של הסרטן. קיימות מספר דרכי פעולה שונות:

- על ידי עצירת התפתחות תאי הסרטן
- על ידי עצירת גדילת כלי דם בסרטן
- על ידי גירוי חלק ממערכת החיסון לתקיפת תאי הסרטן.

מיאלומה נפוצה

מיאלומה נפוצה היא סוג של סרטן המשפיע על תא דם לבן מסוים, הנקרא תא פלזמה. תאים אלה מתאספים במח העצם ומתחלקים, וכך יוצאים מכלל שליטה. מצב זה יכול לפגוע בעצמות ובכליות. מיאלומה נפוצה בדרך כלל לא ניתנת לריפוי. עם זאת, ניתן להפחית או להעלים את הסימנים והתסמינים לזמן מה באופן ניכר. מקרה זה נקרא "תגובה".

מיאלומה נפוצה שאובחנה לאחרונה - בחולים שעברו השתלת מח עצם

לנלידומיד תרו משמשת כטיפול משמר לאחר שמטופלים התאוששו באופן מספק לאחר השתלת מח עצם.

מיאלומה נפוצה בלתי מטופלת - בחולים שאינם יכולים לעבור השתלת מח עצם

לנלידומיד תרו נלקחת עם תרופות אחרות:

- תרופה אנטי-דלקתית בשם דקסאמתאזון
- תרופה כימותרפית הקרויה בורטזומיב
- תרופה כימותרפית הקרויה מלפאלן
- תרופה המדכאת את מערכת החיסון הקרויה פרדניזון

את התרופות האחרות תיטול בתחילת הטיפול ולאחר מכן תמשיך את הטיפול עם לנלידומיד תרו לבדה.

אם אתה בן 75 ומעלה או שאתה סובל מבעיות בכליות ברמה מתונה עד חמורה, על הרופא לבחון היטב את מצבך טרם התחלת הטיפול.

מיאלומה נפוצה בלתי מטופלת - בחולים המועמדים להשתלת מח עצם

מיאלומה נפוצה היא סרטן של מח העצם.

לנלידומיד תרו משמשת לטיפול בחולים עם מיאלומה נפוצה.

לנלידומיד תרו נלקחת עם תרופות אחרות:

- תרופה אנטי-דלקתית בשם דקסאמתאזון
- תרופה כימותרפית הקרויה בורטזומיב

מיאלומה נפוצה - בחולים שקיבלו טיפול בעבר

לנלידומיד תרו נלקחת ביחד עם תרופה אנטי דלקתית בשם דקסאמתאזון.

לנלידומיד תרו יכולה לעצור החמרה של הסימנים והתסמינים של מיאלומה נפוצה. כמו כן, לנלידומיד הראה עיכוב בהישנות מיאלומה נפוצה לאחר טיפול.

תסמונת מיאלודיספלסטית

תסמונת מיאלודיספלסטית היא אוסף של מחלות דם ומח עצם רבות ושונות. תאי הדם הופכים ללא תקינים ולא מתפקדים כראוי. מטופלים יכולים לחוות מגוון סימנים ותסמינים כולל ספירה נמוכה של

תאי דם אדומים (אנמיה), צורך בעירוי דם ולהיות בסיכון לזיהום.

לנלידומיד תרו משמשת לטיפול בחולים בוגרים שאובחנו כבעלי תסמונת מיאלודיספלסטית כאשר כל הדברים הבאים חלים (לנלידומיד תרו 7.5 מ"ג אינה מותווית לטיפול בתסמונת מיאלודיספלסטית):

- אתה זקוק לעירוי דם קבועים לטיפול ברמות נמוכות של תאי דם אדומים (אנמיה תלויה בעירוי)
- יש לך חריגה של תאים במח העצם הנקראת מחיקה מבודדת 5q ציטוגנטית. פירוש הדבר שגופך אינו מייצר מספיק תאי דם בריאים
- טיפולים אחרים ששימשו בעבר, אינם מתאימים או אינם עובדים מספיק טוב.

לנלידומיד תרו יכולה להעלות את מספר תאי הדם האדומים התקינים המיוצרים על ידי הגוף על ידי הפחתת מספר התאים הלא תקינים:

- הדבר יכול להוביל לירידה במספר עירווי הדם שיידרשו. ייתכן כי לא יידרש כלל טיפול במתן מנות דם.

לימפומת תאי המעטפת

לימפומת תאי המעטפת היא סרטן בחלק ממערכת החיסון (רקמת הלימפה). הסרטן משפיע על סוג של תאי דם לבנים הנקראים בי-לימפוציטים או תאי-B. לימפומת תאי המעטפת היא מחלה שבה תאי-B גדלים ללא בקרה ומצטברים ברקמת הלימפה, מח עצם או דם.

לנלידומיד תרו משמשת לטיפול בחולים בוגרים שטופלו בעבר בתרופות אחרות.

לימפומה פוליקולרית

לימפומה פוליקולרית היא סרטן שמתפתח באיטיות ופוגע בתאי-B. מטופל עם לימפומה פוליקולרית מפתח כמויות גדולות מדי של תאי-B שעלולים להצטבר בדם, במח עצם, בקשרי הלימפה ובטחול.

לנלידומיד תרו, יחד עם עוד תרופה בשם ריטוקסימאב, משמשים לטיפול בחולים עם לימפומה פוליקולרית שטופלו בעבר.

2. לפני שימוש בתרופה

אין להשתמש בתרופה אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לנלידומיד או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (ראה פרק 6 "מידע נוסף").
- את בהיריון, חושבת שאת יכולה להיות בהיריון או מתכננת להרות. **לנלידומיד תרו צפויה להיות מסוכנת לעובר** (ראי פרק 2 סעיף "היריון, הנקה ופוריות - מידע עבור גברים ונשים").
- את בגיל הפוריות, אלא אם כן את נוקטת את כל האמצעים הנדרשים למניעת היריון (ראי סעיף "היריון, הנקה ופוריות - מידע עבור גברים ונשים").

אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה

לפני הטיפול בנלידומיד תרו, ספר לרופא אם:

- סבלת בעבר מקרישי דם - יש לך סיכון מוגבר לפתח קרישי דם בוורידים ובעורקים במהלך הטיפול.
- אתה חש איזשהו סימן לזיהום כגון שיעול או חום.
- אתה סובל או סבלת בעבר מזיהום נגיפי, בפרט מדלקת נגיפית של הכבד מסוג B (הפטיטיס B), שלבקת חוגרת, HIV. אם אתה בספק, התייעץ עם הרופא. הטיפול בנלידומיד תרו עשוי לגרום לנגיף להיות פעיל שוב בחולים נשאים של הנגיף ולהוביל להישנות של הזיהום. הרופא יבדוק אם אי פעם חלית בדלקת נגיפית של הכבד מסוג B.
- אתה סובל מליקוי בתפקודי הכליה - ייתכן שהרופא יצטרך להתאים עבורך את המינון של

לנלידומיד תרו.

- עברת התקף לב, היה לך בעבר קריש דם או אם אתה מעשן, סובל מלחץ דם גבוה או מרמות כולסטרול גבוהות.
- סבלת מתגובה אלרגית בעת נטילת תלידומיד (תרופה נוספת המשמשת לטיפול במיאלומה נפוצה) כגון פריחה, גירוד, נפיחות, סחרחורת או קושי בנשימה.
- חווית בעבר אחד או יותר מהתסמינים הבאים: פריחה מפושטת, עור אדום, חום גבוה, תסמינים דמויי שפעת, עלייה ברמות אנזימי הכבד, בעיות בדם (אאוזינופיליה), קשריות לימפה מוגדלות - אלו הם סימנים של תגובה עורית חמורה הנקראת תגובה לתרופה עם אאוזינופיליה ותסמינים מערכתיים - "DRESS" (ראה פרק 4 "תופעות לוואי").

אם אחד מהמצבים לעיל מתאים לך, ספר על כך לרופא לפני תחילת הטיפול.

בכל עת במהלך הטיפול או לאחריו, ספר לרופא מייד אם:

- אתה חווה טשטוש בראייה, איבוד ראייה או ראייה כפולה, קושי בדיבור, חולשה בידיים או ברגליים, שינוי באופן ההליכה או בעיות בשיווי המשקל, חוסר תחושה מתמשך, ירידה בתחושתיות או איבוד תחושתיות, איבוד זיכרון או בלבול. כל אלו עשויים להיות תסמינים להפרעה חמורה במוח שעשויה אף להיות קטלנית. ההפרעה קרויה "לויקואנצפלופתיה מתקדמת מולטיפוקאלית (PML)". אם חווית תסמינים אלו לפני הטיפול בלנלידומיד תרו, ספר לרופא על כל שינוי בתסמינים אלו.
- אתה חווה קוצר נשימה, עייפות, סחרחורת, כאבים בחזה, דופק לב מהיר או נפיחות ברגליים או הקרסוליים. אלה עלולים להיות תסמינים של מצב חמור המכונה יתר לחץ דם ריאתי (ראה פרק 4 "תופעות לוואי").

ילדים ומתבגרים

לנלידומיד תרו אינה מומלצת לשימוש בילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18.

בדיקות ומעקב

לפני ובמהלך הטיפול בלנלידומיד תרו יהיה עליך לבצע בדיקות דם שגרתיות, משום שהתרופה עלולה לגרום לירידה במספר תאי הדם אשר מסייעים להילחם בזיהומים (תאי דם לבנים) ועוזרים בתהליך קרישת הדם (טסיות הדם).
הרופא יבקש ממך לבצע בדיקות דם תקופתיות:

- לפני הטיפול
 - כל שבוע במהלך 8 השבועות הראשונים של הטיפול
 - לאחר מכן לפחות פעם בחודש
- ייתכן שתעבור בדיקה לשם הערכת בעיות לב-ריאה לפני ובמהלך הטיפול בלנלידומיד תרו.

חולים עם תסמונת מיאלודיספלסטית הנוטלים לנלידומיד תרו

- אם יש לך תסמונת מיאלודיספלסטית, יש לך יותר סיכוי לחלות במחלה מתקדמת יותר הנקראת לוקמיה מיאלואידית חריפה (AML). בנוסף, לא ידוע כיצד לנלידומיד משפיעה על הסיכוי שתקבל לוקמיה מיאלואידית חריפה. הרופא עשוי לבצע לך בדיקות כדי לבדוק אם ישנם סימנים שעשויים לחזות טוב יותר את הסבירות שתקבל לוקמיה מיאלואידית חריפה במהלך הטיפול בלנלידומיד תרו.

במטופלים עם לימפומת תאי מעטפת הנוטלים לנלידומיד תרו

- הרופא יבקש ממך לבצע בדיקות דם:
- לפני הטיפול
 - כל שבוע במהלך 8 השבועות הראשונים (2 מחזורים) של הטיפול

- לאחר מכן כל שבועיים במחזורים 3 ו-4 (ראה פרק 3 סעיף "מחזורי הטיפול" למידע נוסף)
- לאחר מכן כל תחילת מחזור טיפול
- ולפחות פעם בחודש

במטופלים עם לימפומה פוליקולרית הנוטלים לנלידומיד תרו

הרופא יבקש ממך לבצע בדיקות דם:

- לפני הטיפול
- כל שבוע במהלך 3 השבועות הראשונים (מחזור ראשון) של הטיפול
- כל שבועיים במהלך המחזור השני עד למחזור הרביעי (ראה פרק 3 סעיף "מחזורי הטיפול" למידע נוסף)
- לאחר מכן כל תחילת מחזור טיפול
- ולפחות פעם בחודש

הרופא עשוי לבדוק אם יש לך כמות כוללת גבוהה של גידולים בכל הגוף, כולל במח עצם. זה עלול להוביל למצב שבו הגידולים מתפרקים וגורמים לרמות כימיקלים חריגות בדם שעלולות להוביל לאי-ספיקת כליות (מצב זה נקרא tumour lysis syndrome).

הרופא עשוי לעקוב אחר שינויים בעורך, דוגמת נגעים אדומים או פריחה.

הרופא עשוי להתאים את המנה של לנלידומיד תרו או להפסיק את הטיפול בהתאם לתוצאות בדיקות הדם ומצבך הכללי. אם אתה מאבחן לראשונה כחולה במיאלומה נפוצה, הרופא יכול להעריך את הטיפול עבורך בהתבסס על גילך ועל מחלות רקע אחרות שאתה חווה כבר עתה.

עבור בדיקות ומעקב הנוגעים לשימוש בגיל הפוריות (עבור גברים ונשים) אנא ראו את המידע במסגרת בראש העלון, וכן את המידע המופיע תחת סעיף "היריון, הנקה ופוריות".

תרומת דם

אין לתרום דם במהלך הטיפול בלנלידומיד תרו, במהלך הפסקות בטיפול, וכן במהלך 4 שבועות לאחר סיום הטיפול.

תרומת זרע

אין לתרום זרע במהלך הטיפול בלנלידומיד תרו, במהלך הפסקות בטיפול וכן במהלך 4 שבועות לאחר סיום הטיפול.

קשישים ומטופלים בעלי ירידה בתפקוד הכלייתי

אם אתה בן 75 ומעלה או שאתה סובל מבעיה כלייתית ברמה מתונה עד חמורה, על הרופא לבחון היטב את מצבך טרם התחלת הטיפול.

אינטראקציות/תגובות בין תרופתיות

אם אתה לוקח או אם לקחת לאחרונה תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח. במיוחד אם אתה לוקח:

- תרופות מסוימות המשמשות למניעת היריון, כגון גלולות למניעת היריון, מאחר שהן עלולות לא לעבוד.
- תרופות מסוימות המשמשות לטיפול בבעיות לב - כגון דיגוקסין - מומלץ לבצע ניטור (מעקב) תקופתי של רמות דיגוקסין בדם במהלך הטיפול עם לנלידומיד תרו.
- תרופות מסוימות המשמשות לדילול הדם - כגון וארפארין - מומלץ לבצע ניטור (מעקב) הדוק של רמות וארפארין בדם במהלך טיפול משולב עם דקסאמתאזון.

- תרופות מקבוצת האריתרופואיטין (לטיפול באנמיה) או תרופות נוספות שעלולות להעלות את הסיכון לפקקת בכלי הדם, כגון טיפול הורמונלי חלופי.
- תרופות מקבוצת הסטטינים - קיים סיכון מוגבר לתמס שריר כאשר סטטינים ניטלים עם גלילידומיד. מומלץ לבצע ניטור (מעקב) תקופתי במיוחד במהלך השבועות הראשונים של הטיפול.

שימוש בתרופה ומזון

ניתן ליטול את התרופה עם או ללא אוכל.

היריון, הנקה ופוריות - מידע עבור גברים ונשים היריון

הרופא ירשום אותך לתוכנית ניהול סיכונים/תוכנית למניעת היריון (RMP/PPP). מטרת התוכנית לסייע לרופא לעדכןך בנוגע לסיכונים הכרוכים בטיפול בגלילידומיד תרו ולוודא שאתה מודע לאמצעי הזהירות שצריך לנקוט לפני, במהלך ולאחר הטיפול.

מידע עבור נשים הנוטלות לגלילידומיד תרו

- אין להשתמש בגלילידומיד תרו אם את בהיריון, כיוון שהתרופה צפויה לפגוע בעובר.
- אל תיכנסי להיריון במהלך הטיפול בגלילידומיד תרו. על כן אם את אישה בגיל הפוריות, את חייבת לנקוט אמצעים יעילים למניעת היריון (ראי סעיף "מניעת היריון").
- אם הרית במהלך הטיפול בגלילידומיד תרו, עלייך להפסיק את הטיפול ולהודיע לרופא מייד.
- יש להמתין 4 שבועות נוספים לאחר סיום השימוש בתרופה לפני שמנסים להיכנס להיריון.

מידע עבור גברים הנוטלים לגלילידומיד תרו

- אם בת זוגך נכנסה להיריון במהלך התקופה שבה נטלת לגלילידומיד תרו, עליך להודיע מייד לרופא. מומלץ לבת זוגך לפנות ליעוץ רפואי בהקדם האפשרי.
- עליך להשתמש באמצעים יעילים למניעת היריון (ראה סעיף "מניעת היריון").

הנקה

אין להניק במהלך הטיפול בגלילידומיד תרו ובמהלך הפסקות בטיפול, כיוון שלא ידוע אם לגלילידומיד עובר לחלב אם.

מניעת היריון

מידע עבור נשים הנוטלות לגלילידומיד תרו

לפני תחילת הטיפול בתכשיר, שאלו את הרופא אודות יכולתך להיכנס להיריון, גם במקרה שבו את חושבת שהסיכוי שתוכלי להיכנס להיריון נמוך.

אם את יכולה להיכנס להיריון:

- עלייך לעבור בדיקות היריון תחת פיקוחו של הרופא (לפני כל טיפול, לפחות פעם ב-4 שבועות במהלך הטיפול, במהלך הפסקות בטיפול, ולפחות 4 שבועות לאחר סיום הטיפול), למעט במקרה שבו ביצעת הליך אשר מונע מעבר של הביציות דרך החצוצרות אל עבר הרחם (tubal sterilisation).

בנוסף -

- יש להשתמש ב-2 שיטות יעילות למניעת היריון בו-זמנית בכל פעם, לפחות במשך 4 שבועות לפני תחילת הטיפול, במהלך הטיפול, במהלך הפסקות בטיפול ובמשך לפחות 4 שבועות לאחר סיום הטיפול – אלא אם התנזרות מפעילות מינית עם גבר היא השיטה הנבחרת. הרופא ייעץ לך לגבי אמצעי מניעה מתאימים.

מידע עבור גברים הנוטלים לנלידומיד תרו

לנלידומיד עובר לנוזל הזרע. אם בת זוגך בהיריון או יכולה להיכנס להיריון, והיא לא משתמשת בשיטות יעילות למניעת היריון, אתה חייב להשתמש בקונדום במהלך הטיפול, ולפחות 4 שבועות לאחר סיום הטיפול, אפילו אם עברת ניתוח לשם עיקור (וסקטומיה).

אם לא ניתן להשתמש בקונדום, יש לוודא כי בת הזוג משתמשת באמצעי למניעת היריון יעיל אחד לפחות במשך 4 שבועות לפני תחילת הטיפול, במהלך הטיפול, במהלך הפסקות בטיפול ובמשך 4 שבועות לאחר סיום הטיפול.

אין לתרום זרע במהלך הטיפול בלנלידומיד תרו, במהלך הפסקות בטיפול ובמהלך 4 שבועות לאחר סיום הטיפול.

נהיגה ושימוש במכונות

אין לנהוג או להפעיל מכונות אם אתה חש סחרחורת, עייפות, ישנוניות, יש לך ורטיגו או טשטוש ראייה.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

תרופה זו מכילה לקטוז. אם נאמר לך על ידי הרופא שיש לך רגישות לסוכרים מסוימים, צור קשר עם הרופא טרם תחילת הטיפול בתרופה.

תרופה זו מכילה פחות מ-23 מ"ג נתרן בכל כמוסה ולפיכך נחשבת נטולת נתרן.

3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש להשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אינך בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.

המינון ואופן הטיפול ייקבעו על ידי הרופא בלבד.

- כאשר לנלידומיד תרו ניתנת לטיפול במיאלומה נפוצה בחולים שאינם יכולים לעבור השתלת מח עצם, בחולים שמועמדים להשתלת מח עצם או בחולים שקיבלו טיפולים אחרים לפני, היא ניתנת עם תרופות אחרות (ראו פרק 1 "למה מיועדת התרופה?")
- כאשר לנלידומיד תרו ניתנת לטיפול במיאלומה נפוצה בחולים שעברו השתלת מח עצם או לטיפול בתסמונת מיאלודיספלסטית או לימפומת תאי מעטפת, היא ניתנת לבד.
- כאשר לנלידומיד תרו ניתנת לטיפול בלימפומה פוליקולרית, היא ניתנת עם תרופה אחרת המכילה חומר פעיל שנקרא ריטוקסימאב.

אם אתה לוקח לנלידומיד תרו בשילוב עם תרופות אחרות, עליך לעיין בעלוני המצורפים לתרופות אלה למידע נוסף על השימוש בהן ועל השפעותיהן.

אין לעבור על המנה המומלצת.

יש להשתמש בתרופה זו בזמנים קצובים כפי שנקבע על ידי הרופא. חשוב לא לדלג על אף מנה.

מחזורי הטיפול:

תרופה זו נלקחת בימים מסוימים במשך 3 שבועות (21 ימים).

- כל 21 ימים נקראים מחזור טיפול.
- בהתאם ליום המחזור, אתה תיטול אחת או יותר מהתרופות. עם זאת, בימים מסוימים אתה לא תיטול אף תרופה.
- לאחר השלמת כל מחזור של 21 יום, עליך להתחיל מחזור חדש למשך 21 הימים הבאים.

- תרופה זו נלקחת בימים מסוימים במשך 4 שבועות (28 ימים).
- כל 28 ימים נקראים מחזור טיפול.
- בהתאם ליום המחזור, אתה תיטול אחת או יותר מהתרופות. עם זאת, בימים מסוימים אתה לא תיטול אף תרופה.
- לאחר השלמת כל מחזור של 28 יום, עליך להתחיל מחזור חדש למשך 28 הימים הבאים.

כמה לנלידומיד תרו ליטול:

לפני התחלת הטיפול הרופא ינחה אותך:

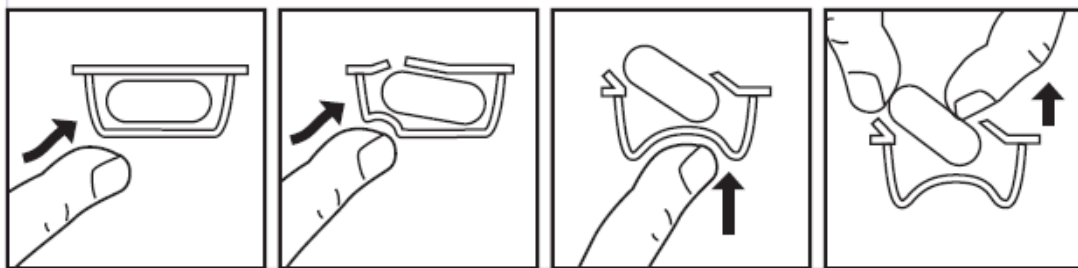
- כמה לנלידומיד תרו עליך ליטול.
- כמה תרופות אחרות עליך ליטול בשילוב עם לנלידומיד תרו, אם בכלל.
- באילו ימים במחזור הטיפול לקחת כל תרופה.

צורת הנטילה:

- יש לבלוע את הכמוסות בשלמותן (רצוי עם מים).
- אין לשבור, לפתוח או ללעוס את הכמוסות. אם אבקה מכמוסת לנלידומיד תרו שבורה באה במגע עם העור, עליך לשטוף את העור היטב ומייד במים וסבון.
- הצוות הרפואי, המטפלים ובני המשפחה צריכים לעטות כפפות חד-פעמיות במגע עם המגשית או הכמוסה. לאחר מכן יש להסיר את הכפפות בזהירות כדי למנוע חשיפה לעור, ולהניח אותן בתוך שקית פלסטיק שניתנת לאטימה ולהשליכן בהתאם לדרישות המקומיות. לאחר מכן יש לשטוף ידיים היטב עם מים וסבון. נשים בהיריון או שחושבות שהן יכולות להיות בהיריון צריכות להימנע ממגע עם המגשית או הכמוסה.
- ניתן ליטול את הכמוסות עם או ללא אוכל.
- יש ליטול את התרופה בערך באותו הזמן בימים שנקבעו.

להסרת הכמוסה מהמגשית:

- לחץ רק בצד אחד של הכמוסה על מנת לדחוף אותה החוצה דרך רדיד האלומיניום.
- אל תפעיל לחץ במרכז הכמוסה מאחר שהדבר עלול לגרום לה להישבר.



משך הטיפול:

לנלידומיד תרו נלקחת במחזורי טיפול, כל מחזור טיפול נמשך 21 או 28 יום (ראה מעלה סעיף "מחזורי הטיפול"). עליך להמשיך את מחזורי הטיפול עד אשר הרופא ינחה אותך להפסיק.

כתישה/חצייה/לעיסה

אין לפתוח, ללעוס או לשבור את הכמוסה.

אם אבקה מכמוסה שבורה באה במגע עם העור, שטוף מייד את העור היטב במים וסבון.

אם נטלת בטעות מינון גבוה יותר

אם נטלת מנת יתר או אם בטעות בלע ילד מן התרופה, פנה מייד לרופא או לחדר מיון של בית חולים והבא את אריזת התרופה איתך.

אם שכחת ליטול את התרופה

אם שכחת ליטול תרופה זו בזמן הקבוע

- וחלפו פחות מ-12 שעות: יש ליטול את הכמוסה מייד.
- וחלפו יותר מ-12 שעות: אין ליטול את הכמוסה. יש ליטול את הכמוסה הבאה במועד הרגיל למחרת.

יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב בריאותך, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.

אין ליטול תרופות בחושך! בדוק את התווית והמנה בכל פעם שאתה נוטל את התרופה. הרכב משקפיים אם אתה זקוק להם. אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היוועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי:

כמו בכל תרופה, השימוש בלנלידומיד תרו עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשימת תופעות הלוואי. ייתכן שלא תסבול מאף אחת מהן.

הפסק לקחת את לנלידומיד תרו ופנה לרופא מייד אם אתה מבחין באחת מהתופעות החמורות הבאות - ייתכן שתזדקק לטיפול רפואי דחוף:

- סרפדת, פריחה, נפיחות בעיניים, בפה או בפנים, קשיי נשימה או גרד, אשר עשויים להיות תסמינים של תגובות אלרגיות חמורות הנקראות אנגיואדמה (angioedema) ותגובה אנפילקטית.
- תגובה אלרגית חמורה העלולה להתחיל כפריחה באזור אחד אך להתפשט בליווי אובדן נרחב של העור בכל הגוף (תסמונת סטיבנס-ג'ונסון ו/או נמק רעלי של האפידרמיס).
- פריחה מפושטת, חום גוף גבוה, עלייה ברמות אנזימי כבד, בעיות במערכת הדם (אאוזינופיליה), קשריות לימפה מוגדלות ומעורבות של איברי גוף אחרים (תגובה לתרופה עם אאוזינופיליה ותסמינים מערכתיים הידועה גם כ-DRESS או תסמונת רגישות יתר לתרופה). (ראה פרק 2 סעיף "אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה").

דווח מייד לרופא אם אתה חווה אחת מתופעות הלוואי החמורות הבאות:

- חום, צמרמורות, כאבי גרון, שיעול, כיבים בפה או כל תסמין אחר של זיהום, כולל זיהום במערכת הדם (ספטיס)
- דימום או חבלה בהיעדר פציעה
- כאבים בחזה או ברגליים
- קוצר נשימה
- כאבי עצמות, חולשת שרירים, בלבול או עייפות העשויים להיות בגלל רמה גבוהה של סידן בדם.

לנלידומיד תרו עלולה להוריד את מספר תאי הדם הלבנים הנלחמים בזיהומים וכן את מספר תאי הדם המסייעים בקרישת הדם (טסיות הדם), דבר העלול להוביל להפרעות דימום, כגון דימום מהאף וחבורות. לנלידומיד תרו גם עלולה לגרום לקרישי דם בוורידים (פקקת/תרומבозה).

תופעות לוואי נוספות

חשוב לציין שמספר קטן של מטופלים עלול לפתח סוגים נוספים של סרטן, וסיכון זה עלול לגדול עם השימוש בנלידומיד תרו. לכן הרופא יעקוב בקפדנות אחר מצבך לגבי סוגי סרטן חדשים במהלך טיפולך לנלידומיד תרו.

תופעות לוואי שכיחות מאוד (very common) - תופעות שמופיעות ביותר ממשתמש אחד מעשרה:

- ירידה במספר תאי הדם האדומים, דבר שעלול להוביל לאנמיה שגורמת לעייפות ולחולשה
- פריחה, גירוד
- התכווצויות שרירים, חולשת שרירים, כאבי שרירים, כאבי עצמות, כאבי מפרקים, כאבי גב, כאבים בגפיים
- נפיחות כללית הכוללת נפיחות של הידיים והרגליים
- חולשה, עייפות
- חום ותסמינים דמויי שפעת הכוללים חום, כאבי שרירים, כאבי ראש, כאב אוזניים, שיעול וצמרמורות
- חוסר תחושה, תחושת עקצוץ או צריבה בעור, כאבים בכפות הידיים או בכפות הרגליים, סחרחורת, רעד
- ירידה בתיאבון, הפרעות בתחושת הטעם
- עלייה בכאב, גודל הגידול או אדמומיות סביב הגידול
- ירידה במשקל
- עצירות, שלשולים, בחילות, הקאות, כאבי בטן, צרבת
- רמות נמוכות של אשלגן או סידן ו/או נתרן בדם
- בלוטת התריס מתפקדת פחות ממה שהיא אמורה להיות
- כאב ברגל (אשר עלול להיות תסמין של פקקת/תרומבозה), כאב בחזה או קוצר נשימה (אשר עלולים להיות תסמינים של קרישי דם בריאות, מצב הנקרא תסחיף ריאתי)
- זיהומים מכל הסוגים, כולל זיהום בסינוסים שמסביב לאף, זיהום בריאות ודרכי הנשימה העליונות
- קוצר נשימה
- ראייה מעורפלת
- עכירות בעין (קטרקט)
- בעיות בכליות, הכוללות כליות שאינן עובדות כראוי או שאינן מסוגלות לשמור על תפקוד תקין
- תוצאות לא תקינות של בדיקת כבד
- עלייה בתוצאות בדיקת הכבד
- שינויים בערכי חלבון בדם העלולים לגרום להתנפחות העורקים (וסקוליטיס)
- עלייה ברמת הסוכר בדם (סוכרת)
- ירידה ברמת הסוכר בדם
- כאבי ראש
- דימום מהאף
- יובש בעור
- דיכאון, שינויים במצבי הרוח, קשיי שינה
- שיעול
- נפילה בלחץ דם
- תחושת אי-נוחות בגוף, הרגשה רעה

- פה כואב ומודלק, יובש בפה
- התייבשות

תופעות לוואי שכיחות (common) - תופעות שמופיעות ב-10-1 משתמשים מתוך 100:

- הרס תאי דם אדומים (אנמיה המוליטית)
- סוגים מסוימים של גידול בעור
- דימום מהחניכיים, מהקיבה או מהמעיים
- עלייה בלחץ הדם, קצב פעימות לב (דופק) איטי, מהיר או בלתי סדיר
- עלייה בכמות חומר הנוצר כתוצאה מפירוק רגיל וחריג של תאי דם אדומים
- עלייה בסוג חלבון המעיד על דלקת בגוף
- פיגמנטציה יתרה של העור, שינוי צבע של העור כתוצאה מדימום מתחתיו, בדרך כלל נגרם על ידי חברות, נפיחות בעור מלאה בדם, חברות
- עלייה בחומצה אורית בדם
- התפרצויות בעור, אדמומיות בעור, עור סדוק, עור מתקלף, סרפדת
- הזעה מוגברת, הזעת לילה
- קשיים בבליעה, כאב גרון, קשיים באיכות הקול או שינויים קוליים
- נזלת
- ייצור שתן בכמות מרובה או פחותה מהרגיל או חוסר שליטה במתן שתן
- דם בשתן
- קוצר נשימה, בעיקר במצב שכיבה (עלול להיות תסמין של אי-ספיקת לב).
- קושי בהשגת זקפה
- שבץ, עילפון, ורטיגו (בעיה באוזן הפנימית שמובילה לתחושה שהכול מסתובב), אובדן הכרה זמני
- כאבים בחזה המתפשטים לזרועות, לצוואר, ללסת, לגב או לבטן, תחושה של הזעה וקשיי נשימה, בחילות או הקאות, אשר עשויים להיות תסמינים של התקף לב (אוטם שריר הלב)
- חולשת שרירים, חוסר אנרגיה
- כאבי צוואר, כאבי חזה
- צמרמורת
- נפיחות במפרקים
- האטה או חסימה של זרימת מרה מהכבד
- רמות נמוכות של פוספאט או מגנזיום בדם
- קושי בדיבור
- פגיעה בכבד
- שיווי משקל לקוי, קושי בתנועה
- חירשות, צלצולים/צפצופים באוזניים (טינטון)
- כאבי עצבים, תחושה לא נורמלית לא נעימה במיוחד למגע
- עודף ברזל בגוף
- צמא
- בלבול
- כאבי שיניים
- נפילה שעלולה לגרום לפציעה

תופעות לוואי שאינן שכיחות (uncommon) - תופעות שמופיעות ב-10-1 משתמשים מתוך

:1,000

- דימום תוך גולגולתי
- בעיות במחזור הדם
- אובדן ראייה
- אובדן החשק/הדחף המיני (ליבידו)
- מתן כמות גדולה של שתן המלווה בכאבי עצמות ובחולשה אשר עלולים להיות תסמינים של ליקוי כלייתי (תסמונת פאנקוני – Fanconi syndrome)
- הצהבה של העור, הרקמות הריריות או העיניים (צהבת), צואה בעלת צבע חיזור, שתן בצבע כהה, גרד בעור, פריחה, כאב או נפיחות בבטן - אלו עלולים להיות תסמינים של פגיעה בכבד (אי-ספיקת כבד)
- כאבי בטן, נפיחות או שלשול שעלולים להיות תסמינים של דלקת המעי הגס (המכונה קוליטיס או caecitis)
- נזק לתאים בכליה (נמק של אבובית הכליה (renal tubular necrosis))
- שינוי צבע העור, רגישות לאור השמש
- תסמונת תמס/פירוק הגידול (tumour lysis syndrome) - סיבוכים מטבוליים (בחילוף החומרים) שעלולים להתרחש במהלך הטיפול בסרטן ולעיתים אפילו ללא טיפול. סיבוכים אלו נגרמים עקב תוצרי הפירוק של תאי סרטן מתים ועלולים לכלול שינויים בהרכב הכימי בדם, רמות גבוהות של אשלגן, זרחן, חומצת שתן ורמות נמוכות של סידן המובילות לשינויים בתפקוד הכליות, בקצב הלב (דופק), לפרקוסים ולעיתים למוות.
- עלייה בלחץ הדם בכלי הדם המספקים דם לריאות (יתר לחץ דם ריאתי)

תופעות לוואי ששכיחותן אינה ידועה (תופעות ששכיחותן טרם נקבעה):

- כאב פתאומי או מתון אך מחמיר בבטן העליונה ו/או בגב אשר נמשך מספר ימים, ייתכן שילווה בבחילות, הקאות, חום ודופק מהיר. תסמינים אלו עלולים להצביע על דלקת בלב.לב.
- צפצופים בעת נשימה, קוצר נשימה או שיעול יבש, העלולים להיות תסמינים הנגרמים כתוצאה מדלקת ברקמת הריאה.
- נצפו מקרים נדירים של פירוק שריר (כאבי שרירים, חולשה או התנפחות) היכולים לגרום לבעיות כליה (רבדומיוליזיס), בחלקם כאשר לנלידומיד נלקחת עם סטטין (סוג של תרופה להורדת כולסטרול).
- מצב המשפיע על העור הנגרם מדלקת של כלי דם זעירים, בליווי כאב במפרקים וחום (וסקוליטיס לויקוציטוקלסטי).
- פירוק של דופן הקיבה או המעי. הדבר עלול לגרום לזיהומים חמורים. פנה לרופא אם אתה חש בכאב בטן חמור, חום, בחילות, הקאות, דם בצואה או שינויים בהרגלי המעיים (יציאות).
- זיהומים נגיפיים, כולל הרפס זוסטר (שלבקת חוגרת, מחלה נגיפית הגורמת לפריחה עורית כואבת עם שלפוחיות) והישנות של דלקת כבד נגיפית מסוג B (היכולה לגרום להצהבת העור והעיניים, שתן בצבע חום כהה, כאב בצד הימני של הבטן, חום, בחילה או הקאות).
- דחיית איבר מושתל (כגון כליה, לב).

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי מחמירה או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא הוזכרה בעלון, עליך להתייעץ עם הרופא.

דיווח על תופעות לוואי:

ניתן לדווח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול תרופתי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקוון לדיווח על תופעות לוואי או על ידי כניסה לקישור:

<https://sideeffects.health.gov.il>

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעלה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלה. אל תגרום להקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

יש לאחסן מתחת ל-25°C.
יש להחזיר לבית המרקחת את כל הכמוסות שנותרו ללא שימוש.

6. מידע נוסף

נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

תכולת הכמוסה:

Lactose, microcrystalline cellulose, croscarmellose sodium, magnesium stearate.

גוף הכמוסה:

Gelatin, titanium dioxide, yellow iron oxide (Lenalidomide Taro 2.5 mg, 7.5 mg, 10 mg and 20 mg), indigotine (indigo carmine) (Lenalidomide Taro 2.5 mg, 10 mg, 15 mg and 20 mg).

דיו להדפסה:

Iron oxide black, shellac, propylene glycol, potassium hydroxide.

כיצד נראית התרופה ומה תוכן האריזה:

לנלידומיד תרו 2.5 מ"ג: כמוסה אטומה עם גוף לבן ומכסה ירוק. סימון "L9NL" ו-"2.5" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 5 מ"ג: כמוסה אטומה בצבע לבן. סימון "L9NL" ו-"5" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 7.5 מ"ג: כמוסה אטומה עם גוף לבן ומכסה בצבע צהוב. סימון "L9NL" ו-"7.5" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 10 מ"ג: כמוסה אטומה עם גוף בצבע צהוב ומכסה ירוק. סימון "L9NL" ו-"10" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 15 מ"ג: כמוסה אטומה עם גוף לבן ומכסה כחול. סימון "L9NL" ו-"15" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 20 מ"ג: כמוסה אטומה עם גוף כחול ומכסה ירוק. סימון "L9NL" ו-"20" מודפס על גוף הכמוסה.

לנלידומיד תרו 25 מ"ג: כמוסה אטומה בצבע לבן. סימון "L9NL" ו-"25" מודפס על גוף הכמוסה.

כל אריזה של לנלידומיד תרו מכילה 7, 14, 21, 28 או 42 כמוסות ארוזות במגשיות (בליסטרים).

ייתכן שלא כל גודלי האריזות משווקים.

שם בעל הרישום וכתובתו:

תרו אינטרנשיונל בע"מ,
רחוב הקיטור 14, מפרץ חיפה 2624761.

שם היצרן וכתובתו:

Synthon Hispania S.L., Spain
C/Castello, 1, 08830 Sant Boi De Llobregat, Barcelona, Spain

נערך בנובמבר 2024.

מספרי רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

174-53-36509-99	לנלדומיד תרו 2.5 מ"ג:
174-54-36510-99	לנלדומיד תרו 5 מ"ג:
174-55-36511-99	לנלדומיד תרו 7.5 מ"ג:
174-56-36512-99	לנלדומיד תרו 10 מ"ג:
174-57-36513-99	לנלדומיד תרו 15 מ"ג:
174-58-36514-99	לנלדומיד תרו 20 מ"ג:
174-59-36515-99	לנלדומיד תרו 25 מ"ג:

לשם הפשטות ולהקלת הקריאה עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

למידע נוסף על התכשיר ולעלוני מעודכנים בשפות עברית, ערבית ואנגלית סירקו את הקוד הבא:

For further information about the medicinal product and for updated patient leaflets in Hebrew, Arabic and English, please scan the code:



לנלדומיד תרו 7.5 מ"ג



לנלדומיד תרו 5 מ"ג



לנלדומיד תרו 2.5 מ"ג



לנלידומיד תרו 15 מ"ג

לנלידומיד תרו 10 מ"ג



לנלידומיד תרו 25 מ"ג

לנלידומיד תרו 20 מ"ג

<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2053%2036509%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2054%2036510%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2055%2036511%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2056%2036512%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2057%2036513%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2058%2036514%2099>
<https://israeldrugs.health.gov.il/#!/medDetails/174%2059%2036515%2099>

ניתן לפנות לבעל הרישום של התכשיר בבקשה לקבל עלון מודפס לצרכן בשפה האנגלית בכתובת הדואר האלקטרוני Info@taro.com או בטלפון מספר 1-800-464-664.
For a printed copy of the patient information leaflet in English, please contact the registration holder by email Info@taro.com or by phone 1-800-464-664.